BIOABSORBABLE STENT

Publication number: JP5509008T Publication date: 1993-12-16

Inventor: Applicant:

Classification:
- international:

A61F2/84; A61F2/06; A61L31/14; A61F2/00; A61F2/02;

A61F2/82; A61F2/06; A61L31/14; A61F2/00; A61F2/02;

(IPC1-7): A61M29/02

- European:

A61F2/06S6N; A61F2/06S8; A61L31/14K

Application number: JP19910510977T 19910517

Priority number(s): US19900524884 19900518; US19910658708 19910221

Also published as:

WO9117789 (A1) EP0528993 (A1)

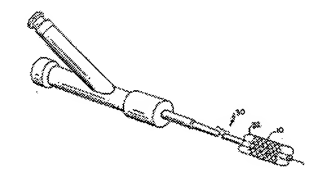
> EP0528993 (A4) EP0528993 (A0)

AU653159B (B2)

Report a data error here

Abstract not available for JP5509008T
Abstract of corresponding document: **WO9117789**

A bioabsorbable stent (10, 50, 80, 90) for placement at the locus of a stenotic portion of a body passage, such as a blood vessel, which is flexible and compliant for safe and effective delivery to the site of the stenotic portion of, for example, a blood vessel, so as to avoid the disadvantages of chronic implantation, such as arterial rupture or aneurism formation while exposed to the continuous stresses of a beating heart. The stent is formed from a bioabsorbable material and is porous or has apertures defined there through to facilitate tissue ingrowth and encapsulation of the stent. The stent is encapsulated and biodegrades or bioabsorbs within a period of days, weeks or months as desired following encapsulation to thereby minimize the likelihood of embolization or other risks of the dissolved material and to avoid the disavantages of chronic implantation.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

19日本国特許庁(JP)

①特許出願公表

⑫ 公 表 特 許 公 報 (A)

平5-509008

@公表 平成5年(1993)12月16日

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

審 査 請 求 未請求

部門(区分) 1(2)

(全 12 頁)

A 61 M 29/02

9052-4C

予備審查請求 有

60発明の名称

生体吸収性ステント

创特 顧 平3-510977

88000出 頤 平3(1991)5月17日 ❷翻訳文提出日 平4(1992)11月18日

❸国際出願 PCT/US91/03454

匈国際公開番号 WO91/17789

囫国際公開日 平3(1991)11月28日

優先権主張

@1990年5月18日@米国(US)@524.884

@発 明 者

スタツク、リチヤード・エス

アメリカ合衆国、ノース・カロライナ州 27514、チャペル・ヒ

ル、フアルコン・ブリッジ・ロード 6913

መ出 至 人 スタツク、リチヤード・エス アメリカ合衆国、ノース・カロライナ州 27514、チャペル・ヒ

ル、フアルコン・ブリツジ・ロード 6913

②代 理 人 弁理士 鈴江 武彦 外3名

和指 定 国

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), CA, CH(広域特許), DE(広域特許), DK(広域特許), ES(広域 特許), FR(広域特許), GB(広域特許), GR(広域特許), LT(広域特許), JP, LU(広域特許), NL(広

域特許), SE(広域特許)

最終頁に続く

請求の顧用

1. 第1の端部、第2の端部、及び前記第1の端部から第2 の端部まで連通して定義された流路を有する管状の主要部分 を含む管腔内のステントであって、前記管状の主要部分は、 身体経路内の管腔配置に合わせた大きさであり、前記主要部 分は実質的に円筒状に巻かれた生体吸収性材料からなり、生 体吸収性材料は多孔質であるか又は孔を有しており、主要部 分は第1の減少した断面の大きさから、第2の拡大した断面 の大きさまで自己膨脹し、それによって、主要部分は身体経 路の目的部位まで管腔内的に移動し、前記身体経路の目的部 位に係合しかつ支えるように、第2の拡大された直径まで膨 脹し、主要部分は前記生体吸収性材料を縮径形状に保持する ための手段と、生体吸収性材料を拡大径形状に保持するため の手段とを含み、前記ステントは、その上に被覆された又は その中に組み込まれた治療上に有効量の薬剤を有することを 特徴とするステント。

- 2. 前記生体吸収性材料がポリマー材料である請求項1に記 戯のステント。
- 3. 基端部と先端部とを有する導入カテーテル、基端部と先 蟷部とを有する外部シース部材、及び基端部と先端部とを有 する内部シース部材を包含し、前記外部シース部材は導入カ テーテル内に摺動可能に取り付けられ、前記内部シース部材 は外部シース部材内に摺動可能に取り付けられ、ステントは 内部シース部材の先端方向の、外部シース部材の先端部に取

り付けられたカテーテルアセンブリとの組合わせである請求 項1に記載のステント。

- 4. 先端部と基端部と、前記先端部に与えられた膨脹可能な バルーンとを含み、膨脹可能なバルーンの外表面にステント が取り付けられた請求項1に記載のステント。
- 5. 前紀ステントが生体親和性ニカワ及び生体親和性接着剤 の1つで膨脹可能なバルーンに接着された請求項4に記載の ステント。
- 6. 前記ポリマー材料がポリーレーラクチドを含む請求項2 に記載のステント。
- 7. 前記生体吸収性材料が、生体吸収性ポリエステルと薬理 的に受容可能な酸とを含む請求項1に記載のステント。
- 8. 前記ポリエステルが、ポリーレーラクチドを含み、前記 酸がフマル酸である請求項7に記載のステント。
- 9. 前記生体吸収性材料が、下記式

-NH-(CH₂) -CO-

- N H - (C H 2) , - N H - C O - (C H 2) , - C O -(式中、nは6~13、xは6~12、yは4~16であ る)

のポリアミドを含む請求項1に記載のステント。

10. 前記生体吸収性材料が、下記式

HO2 C-C6 H4 -O- (CH2) 1 -OC6 H4 -CO2 -H (式中、nは2~8である)

のポリハイドライドを含む請求項1に記載のステント。

11. 生体吸収性材料が、

 $(RO)_3 C-X-C (OR)_3$ と $(HOCH_2) CH-Y-CH (CH_2 OH)_2$ (式中、Rは低級アルキル基であり、

X及びYは、個々に $-C_6$ H_4 -、Xは π が $1 \sim 12の -$ (CH_2) -、Xはそれらの組み合わせである)

の反応により生じたポリオルトエステルを含む請求項1に記載のステント。

- 12. 前記薬剤が平滑筋細胞抑制剤である請求項1に記載のステント。
- 13. 前記薬剤が血管拡張剤である請求項1に記載のステント。
- 14. 前記薬剤が抗血小板剤又は抗血栓剤である請求項1に 記載のステント。
- 15. 前記薬剤がコラーゲン抑制剤である請求項1に記載の ステント。
- 16. i)ステントの外層の膨潤を与えるような条件下で、 前記フィラメントを膨潤させる溶媒に、ステントが形成され ているフィラメントを接触させること、及び
- ii)工程i)で得られたフィラメントを、前記フィラメントの膨潤した外層内に試薬が拡散するような条件下で、前記フィラメントに対して非溶媒である試薬であって、前記溶媒をともなう溶液で形成された試薬に接触させ、それによって、前記フィラメントの外層中の相分離と細孔形成とを引き起こすこと

を含む請求項1に記載のステントの表面の細孔の形成方法。

ることを特徴とするステント。

- 21. 保持手段が、前記生体吸収性材料の第1及び第2の周辺の端部の摩擦的な係止を含む請求項20に記載のステント。22. 前記生体吸収性材料が少なくとも1つの細片状であり、前記保持手段が、生体吸収性材料の細片の第1の端部に取り付けられた伸びた接合部材であり、生体吸収性材料の第2の端部が前記接合部材に対して摺動可能である請求項20に記載のステント。
- 23. 第1及び第2の接合部材が与えられ、接合部材の1つが、生体吸収性材料の前記シートの第1の端部に堅く取付けられた請求項22に記載のステント。
- 24. 前記接合部材のそれぞれが、材料の細片を受け取るための摺動可能な手段を含む請求項23に記載のステント。
- 25. 複数の生体吸収性材料の細片が与えられる請求項22 に記載のステント。
- 26. 前記主要部分が、複数の尖叉受容空洞と複数の尖叉部材とを含み、前記尖叉部材がその第1の端部で尖叉交容空洞の第1の端部に接合され、尖叉部材の第2の端部が尖叉交容空洞の第2の端部に挿入された請求項20に記載のステント。 27. 第1の端部、第2の端部、及び前記第1の端部がら第2の端部まで連通して定義された流路を有する管状の主要部分を含む管腔内のステントであって、前記管状の主要部分は多れ質であるか又はそれを通った孔を有する生体吸収性材料からなり、それによって、主要部分の組織内包が促進

17. 前記細孔が、フィラメントからのステントの形成に先立ってフィラメントの外層中に形成される請求項16に記載の表法

18. 前記細孔が、フィラメントからのステントの形成後にフィラメントの外層中に形成される請求項16に記載の方法。 19. i) ステントが形成されているフィラメントの外層に 細孔を形成すること、

- ii) 薬剤とゲル形成剤とを含む組成物を、細孔内に導入すること、及び
- iii) 前記組成物をゲルとして硬化させること

されて、血液がその中を通って流れることが可能となり、前 記生体親和性材料は、その上に被覆された、その内部に含浸 させた、又はその中に内包された薬剤を有するステント。

明細音

生体吸収性ステント

発明の分野

本発明は、身体経路の開通性を維持するためのステントに関する。開通性を維持することに加えて、ステントは、局部的な薬理治療を行なうための薬剤放出手段として役立つ。。
発明は、冠動脈の血管形成の分野に特に適用され、それに関して説明される。その理解において、本発明は主として、急性動脈閉鎖を治療するため、及び血管内に配置するための生体吸収性の(即ち生体分解性の)ステントに関する。一方、体発明ではまた、尿管及びファロビウス管のような他の身体経路の開通性を膨脹させ維持することに適用することが有利であることがわかっている。

従来の技術

冠動脈の血管形成は、局部麻酔のもとで、大腿動脈を通して導かれ、冠動脈中の狭窄病変の部位に進む拡張カテーテルを有するカテーテルシステムの使用を典型的に含む。膨脹カテーテルは、例えば、冠動脈の目的とする狭窄部位の中に一旦设置されると、流体で膨脹せしめられるバルーンカテーテルである。バルーンが膨脹するに従って、血管壁に沿ったアテローム性動脈硬化症物質は圧縮され、それによって冠動脈を通る流路は拡張する。

を切断することによって作製される。 結果として、長さ切断工程からの金属プロングは、ステントの長さちにステントの長さたのの金属プロングは、ステングでは、ステングでは、この両端が形成するために使用される金属の本来の硬さは、いり観点のたの経路に沿った健康な組織を傷つけるといり、自動をである。 さらに、ステントが、一旦目的とする血管のとは、患者の心臓のの関連のの血管では、患者の心臓のの臓のの臓をのとなる。 きを傷つけることを引き起こす。 結局の 全種 製ステングで 登を傷つけることを引き起こす。 結局の 全種 製ステングで 登を傷つけることを引き起これることを 窓図される 望まして かい血栓の形成に導く。

発明の概要

それゆえ、冠動脈のような血管内に設置するためのステントを提供することは望ましく、そのステントは、潰れに対して血管を支えるのに十分な環強度を有し、冠動脈の狭窄部位の位置への、安全で効果的な導入のために十分に柔軟である。埋め込み後に心臓の鼓動の連続的な応力に曝された際ですら、ステントの両端部における動脈の破壊、又は動脈瘤の形成を避けるために、柔軟なステントを提供することもまた望ましい。

或いは、必ずしも必要ではないが、好ましくは生体吸収性 シートとしてそのようなステントを形成することが望ましく、 そのシートは、実質的に円筒状に巻かれ、生体吸収又は生体 バルーン血管形成は、比較的通常の満足すべき手段となったが、血管形成後の再狭窄が、しばしば発生する。さらに、アテローム性動脈硬化症プラークは膨脹中に亀裂を生じ、 理動脈が後に潰れる可能性を非常に増大させる。

それゆえ、アテローム性動脈硬化症プラークを圧縮された 状態に維持し、一方それと同時に血管の潰れを避けることに よって、冠動脈のような血管の再狭窄を避ける、又は最小限 にすることは望ましい。

前述の目的に伴って金属製ステントが開発され、バルーンカテーテルによって血管部分を拡張させた後に、又はアテローム性動脈硬化症プラーク圧縮の際に、冠動脈の狭窄部位に設置するために通された。

そのような金属製ステントの1つは、ヨーロッパで提案され、試験され、Sigwart等の論文 "Intravas cular Stent to Prevent Occlusion and Restenosis after Transluminal Angioplasty" New England Journal of Medicine, Vol. 316, 12, March 19, 1987, pp. 701-706に記載された。このステントは、直径を拡げ、一方同時に長さを減少させ、また直径を縮小し、一方同時に伸ばすことができる金属製の "Chinese finger handcuff" である。ステントは、歪み力が取り除かれた後は、その歪んだ形状を維持する。

金属ステントは、金属メッシュの細長い管から所望の長さ

分解が血管の内腔内ではなく血管の壁の内部に生じるように、 内皮細胞をステントの内側及び外側に成長させるように、さ らに、例えばステントが血管の分岐を横切る場合、ステント を通して血液が流れるように、その中に細孔、及びそれを通 して定義された孔の少なくとも一方を有する。

血管形成部位の治癒の後に、血管壁内部に吸収されることによって、長期にわたった埋め込みの制限を避けるステントを提供することもまた望ましい。生体吸収性/生体内分解性材料のストランドのメッシュ状、又はラセン状配列の生体吸収性ステントを形成することも、さらに望ましい。それは、生体内分解が、溶解した物質の寒栓形成を導く血管の内腔内ではなく、血管壁の内部に生じるように、血管形成部位の内皮細胞が、ステントの内側及び外側に成長することを可能にする。

生体吸収性ステントは、本発明にしたがって提供され、冠動脈血管形成後の血管壁を支持することができるが、従来技術の金属製ステントの欠点を克服する。より具体的には定される生体吸収性ステントに関し、このステントは、冠動脈のの連続的な応力に曝される間、動脈の破壊又は動脈瘤の形成の連続的な応力に曝される間、動脈の破壊又は動脈瘤の形成を避けることができるように柔軟である。本発明にしたがって形成されたステントは、生体吸収性材料の複数のストランドから形成された自己膨脹性ステントとすることができる。このステントは、冠動脈の目的部位へのステントの導入を容

易にする縮径を有するように変形させることができ、一旦動脈の目的部位に設置されると、予め形成された形状まで膨脹させて、血管のその部位を拡大して支持することができる。或いは、本発明にしたがったステントは、生体吸収性又は生体内分解性材料のシートとすることができ、実質的に円筒状に巻かれ、比較的縮小された形状にステントを維持している力が取り除かれた場合、材料の記憶によって、直径を膨脹させる傾向がある。

本発明にしたがって提供された自己膨脹性ステントは、ス テントをコンパクトな縮径の形状に保持するカテーテル内に おける、勤脈の狭窄部位へ移動させることができる。その後、 ステントは、狭窄病変の位置でカテーテルデリバリーシステ ムから放出され、そこで予め決められた形状に戻される。或 いは、本発明のステントは、ステントの配置が望まれるまで、 直径が減少された形状にステントを維持する膨脹可能なデリ バリーデバイスに取り付けられることができる。つぶれた形 状にステントを維持する力は、予め決められた所望の形状ま でステントを膨脹させるために緩和される。最終形状までの ステントの膨脹は、例えば、バルーンカテーテルを膨らませ ることによって増大及び/又は促進させることができ、それ によってステントを血管壁に接触させ、ステント構造物の被 包を引き起こすとともに、血管の最大の支持を保証する。そ の点で、ステントの膨脹が狭窄病変の位置において促進され る場合には、プラークは、前膨脹よりも又はそれに加えて、 ステントが設置された時に圧縮されることができる。

て与えられたステントの導入の立面図。

図2は、図1に示すタイプのカテーテルデリバリーシステム内に設置された、本発明にしたがって与えられたステントの拡大した立面図。

図3は、血管の目的部位内に設置された本発明のステント を示す拡大した部分立断面図。

図4は、デリバリーカテーテルアセンブリからはずした後の、図3と同様の拡大した立面図。

図5は、バルーンカテーテルの潰れたバルーンに取り付けられた縮径の、本発明にしたがって形成されたステントの斜視図。

図6は、バルーンカテーテルが膨脹してステントの緩和及 び膨脹の後の本発明のステントを示す斜視図。

図7は、本発明の他の態様のステントを示す斜視図。

図8は、縮径の形状における図7のステントの断面図。

図9は、図8の部分Aの拡大図。

図10は、図8の部分Bの拡大図。

図11は、拡大した断面形状における図7のステントの断面図。

図12は、図11の部分℃の拡大図。

図13は、図11の部分Dの拡大図。

図14は、本発明のさらに他の態様の斜視図。

図15は、直径を減少させて巻いた形状における図14の 態様を示す蟷面図。

図16は、拡張した形状における図14のステントの端面

当業者は、本発明にしたがって形成されたステントはまた、 縮径の形状から膨脹可能であること(自己膨脹とは反対に) を理解するであろう。そのようなステントは、膨脹可能なカ テーテルの先端部における縮径した形状の病変の部位まで運 ばれることができ、組み合わされたカテーテルの膨脹可能な 部分の膨脹によって、支持する直径まで生体内で膨脹させる ことができる。本発明にしたがった膨脹可能なステントは、 以下に詳述するようなメッシュタイプの形状でもよく、生体 親和性、好ましくは生体吸収性材料のシートの形状とするこ とが有利である。本発明にしたがった膨脹可能なステントは、 互いに接合した複数の生体吸収性材料のシート又は細片から 形成することもでき、前記生体吸収性材料の細片を互いに接 合するための手段は、縮径の形状にステントを保持するため の手段と、膨脹又は拡大した形状にステントを保持するため の手段とを提供する。減少又は膨脹した形状に生体吸収性ス テントを保持するための手段は、特にステントが生体吸収性 材料のシート又はセグメントである場合に、生体吸収性シー トの隣接する部分間の単なる摩擦力で有り得る。

他の目的、構造の関連部材の操作及び作用の方法、及び製造の部分と経済性との組み合わせのみならず、本発明の特徴は、図面を参照した以下の詳細な記述の考察によって、より明らかになるであろうが、それらは全て、本発明の一部を構成するものである。

図面の簡単な説明

図1は、冠動脈内の狭窄病変の部位に、本発明にしたがっ

図。

図17は、本発明のまたさらに他の態様を示す斜視図。 図18は、図17の態様の端面図。

発明の好ましい実施例の詳細な説明

本発明のステントは、膨脹可能型又は自己膨脹型のいずれ かである。自己膨脹タイプのステントの詳細な説明は、以下 で与えられる。本発明にしたがって提供された自己膨脹ステ ントは、複数の生体内分解性材料のストランドで菱形連続模 様(diamond-braided)状に織ることができ る。例えば、自己膨脹性ステントは、生体吸収性ポリマーの 8本のストランドから織ることができる。こうして、生体吸 収性ステントを形成するためのストランドは、押出されて引 き出され、その後、基本となる管状ステント状に編まれる。 その後、ステントの長さを切断して熱硬化させる。ステント の切断された両端部は、例えばレーザー、加熱、超音波、又 はニカワによって互いに接合される。そのようにして形成さ れたステントは、長さ及び/又は直径が歪むと、外部の力が 緩和された際に予め決められた形状に戻る、又は戻る傾向で あるような記憶特性を有する。こうして、ステントは、その 直径を減少させるように歪ませ、続いて緩和させた場合、自 己膨脹する。結局、ステントはある材料で形成され、200 mmHgを越えるつぶれ圧力に耐え得るように編まれる。

うに、ステントの外径を減少させる必要がある。こうして、ステントは、例えばステントを伸ばすことによって縮小されなければならず、対応する直径の減少を可能にし、デリバリープロセスの間、そのような縮径の又はつぶれた形状を維持される。 冠動脈の目的部位に達すると、ステントの直径を減少させる傾向の力は緩められ、それによって、ステントは、 冠動脈の狭窄部分を支持及び/又は拡張させることができる。

図1及び2を参照すると、本発明にしたがった、つぶれた 又は縮径の生体吸収性ステント10は、縮径のステントをデ リバリーシース12内に設置することによって、血管の目的 部位に移動させることができる。ガイドシース12は、右又 は左の冠動脈口まで、大動脈16を通して、ガイドカテーテ ル14を通して順に導かれる。その後、ステント運搬シース 12は、ガイドワイヤー18に沿ってガイドカテーテル14 の先端部から、目的冠動脈内に、そして狭窄病変20の位置 に進む。

第2シース22はつぶれたステント10の基部に設けられ、外部シース12からのステント10の除去を容易にするために用いられる。より具体的には、図3及び図4を参照すると、シース12が冠動脈の目的とする狭窄部位20に設置されると、内部の基部シース22が、その場所に保たれる一方、外部シースは、ステント10の基部の方向に引き込まれる。外部シース12の除去は、ステント10をつぶれた形状に保持する力を取り除き、こうして、ステントが、冠動脈の狭窄部

る。バルーン32の膨脹は、ステント10とバルーン32との間の接着剤の接着の点を乱すことにより、バルーンの外表面からステント10を放す。ステント10の接着剤の接着が放されると、ステントは解放されて、予め決められた形状に戻る傾向になり、こうして、再膨脹又は自己膨脹する。バルーン32の膨脹と同時に、自己膨脹性ステントが十分に膨脹し、血管を支持して保護することを保証する。さらに、バルーンの膨脹は、同時に血管の狭窄部位の膨脹をもたらし、又は促進する。こうして、バルーンカテーテル30は、本発明のステントの危めのデリバリーシステムを与えるのみならず、ステントが適切な位置で十分に膨脹し、同時に、血管の目的部分を膨脹させることを保証する。

リボン54は、通路開口部60とともに室58を有する。 複数の室58が与えられてもよく、又は連続の若しくは断続 位20内で自己膨脹し、血管壁を支持してかつ拡張する(図4)ことを可能にする。内部シース22は、ステント10が、外部シース12とともに基部の方向に移動することを妨げる。その後、ガイドワイヤー18及びガイドカテーテル14と同様に、内部及び外部シース22、12を、導管システムから取り除くことができる。或いは、内部及び外部シースは、取り除かれることができる、バルーンカテーテル(図3及び4には図示せず)は、ガイドカテーテル14を通してガイドワイヤー18に沿って、膨脹したステント10の内部に係止すいれた。その後、バルーンは、冠動脈の壁にステントを堅く係止動脈のないが、及び/又はステント内部で膨らませることができる。

或いは、図5及び6を参照すると、本発明にしたがって形成されたステントは、バルーンカテーテル30上の冠動脈の狭窄部分の位置に移動させることができる。より具体的には、図4を参照すると、わずかに伸びた形状の縮径のステント10は、バルーンカテーテル30の端部に設けられたつぶれたバルーン32の外表面にしっかりと取り付けられることができる。ステント10は、適切な生体親和性ニカワ又は接着剤で取り付けられる。

ステント10がしっかりと取り付けられたバルーンカチーテル30は、その後、ガイドワイヤー34に沿って、冠動脈のような血管の狭窄部位の位置に導かれる。バルーンカテーテル30が適切に位置すると、端部のバルーン32が膨脹す

的な開口部を有する連続的な室58でもよい。生体吸収性材料の各細片52は、拡大された長さ方向の端部を有し、又は比較的大きい長さ方向の端部62を与えるように、そこに取り付けられた球状部材を有する。図示するように、各生体吸収性細片52の球状端部62は、リボン54に定義されたスリット又はスロット60を通して、球部62の通過を促進する一方、逆方向に生体吸収性細片が入ることを妨げるように、先細の壁を有する。リボン54は、複数の進む通路64をさらに含み、その通路を生体吸収性材料の各細片52が通過する

第2の伸びたリボン56もまた、生体吸収性細片52の球部62を受け取るための室66を含み、そのようなそれぞれの受容室66のために、第1及び第2の通路68、70かを表られる。リボン56の壁厚は、球部受容室66の各側で異なる。一方の側においては、生体吸収性細片52のの傾斜した表でである。他方の壁は、球部62のの傾斜した表でである。他方の壁は、球部62のの傾斜した表でである。他方の壁は、球部62のの傾斜した要の偏向しない。場合のでは、球部62の合うとでは、一次ではない。生体吸収性細片52の対応がよるととである。単位である。連切な手段は全て、そのような取付けのために与えられるのような取付けは、生体観和性ニカワで与えられると最良であることを留意するべきである。

身体経路への生体吸収性ステントの挿入に先立ち、ステントは、特に図8に示すようなコンパクトな形状にある。

図8に示すステント50が、冠動脈のような狭窄した身体 経路の所望の部分内で膨脹する場合、ステントを膨脹させる ために、ステントの中心から外に向かって力が適用される。 これは、生体吸収性シートの球部62又は細片52が、第1 リボン54の外に向かって(図9中の左に)、球部受容室5 8の外側へ、押し進められることを引き起こす。同時に、生 体吸収性細片は、第1リポン54中の通路64を通って、図 9に示すように左に導かれる。加えて、生体吸収性細片は、 第2リポン中の球部受容室66を通って(図10中の右に) 移動する。結局、図11に示すように、ステントは最大直径 に違し、そのとき、生体吸収性細片52の球部62は、第2 リボン中の室66の壁72を偏向させてその室内に入るが、 比較的厚い室壁74によって、さらに室66を通過すること はできない。こうして、図7に示されるステント50は、図 11に示す第2の形状まで拡大させるために、ステントに積 極的に力が適用されるまで、縮径形状(図8)を保持する。 ステントが膨脹すると、球部62は、第2リボン中に取り込 まれ、偏向可能な壁72を通って戻る、又は室の前方の壁を 通って室66の外に出ることはできない。こうして、ステン トは、大きな直径の形状を同様に保持するであろう。

生体吸収性細片が、ステントの長さに沿って個々に間隔を あけているので、血液はステント内部から隣り合う生体吸収 性細片の間の外部へ流出することができ、血液が生体吸収性

の内部作用によって縮径形状を保持される。同様に、拡大した径の形態において、摩擦力は、ステント80の尖叉部材86と尖叉受容空洞84とを所望の配置に保持する。

図14に模式的に示すように、孔88は、血液がそれらを通して流れること、及び/又は内皮組織が内部成長することを可能にするように、尖叉受容空洞84を定義する生体吸収性シート82と尖叉部材86とを通して定義される。尖叉と尖叉受容空洞とを定義する生体吸収性材料はそれ自体、組織の内部成長を可能にするため、及び/又は以下でより詳述するような、その中での薬剤の取り込みを可能にするために、多孔質とすることができる。図14に模式的に示すようなよりにであり、孔88及び生体吸収性材料の相対的な大きさは、必ずしもその図に示すようなものである必要はない。

特に図17及び図18に示すような本発明のさらに他の態様によれば、本発明のステント90は、生体吸収性材料のシート92を単純に巻き上げた形状とすることができる。生体吸収性材料が、形状保持記憶を有する場合、例えば熱硬収性材料を形成することができる。その後、ステントは、材料を形成することができる。その後、ステントは、材料を形成することができる。その後、ステントリの自体によって与えられたバックルの形状は、ステント90自体によって与えられたバックの光けに対対の手段、又はカテーテル部材の内部若しくはそのステント90を捕らえることのいずれかによって維持さる。その後、直径が縮小された形状にステントを維持する傾

ステント材料を通って、直接流れる孔を与える必要はない。しかしながら、そのような孔は设けることができ、組織の内部成長を促進するために望ましい。さもなければ、生体吸収性材料の細片は、血液流と組織成長とを可能にするために、その中の細孔及び/又は孔を育することが有利である。細片の幅が十分に狭い場合、それは、ステントの長さに沿って延びた寸法が小さく、そのとき、前記細孔及び/又は孔は必要ない。

また或いは、本発明にしたがって形成された生体吸収性ス テント80は、生体吸収性材料の1組のシートの形状82と することができ、そのシートは、尖叉(tine)受容空洞 に内部で接合されている複数の尖叉86の形状を有するいく つかの固体生体吸収性材料をともなう、尖叉受容空洞84を 定義するために、相互連結されている。こうして、尖叉部材 86は、図14に示すように尖叉受容空洞84の第1の端部 に相互連結されており、生体吸収性構造物は、各尖叉部材8 6が、 4.叉受容空間8.4の対向する端部に挿入された状態で、 実質的に円筒状に巻くことができる。実質的に減少した形状 の生体吸収性ステント部材を提供するために、尖叉部材は、 図15に示すように尖叉受容空洞の中に挿入される。縮小し た形状のステントの内側に膨脹力を適切に適用することによ って、尖叉部材86は、尖叉受容空洞84を定義する生体吸 収性シート82に対して摺動し、こうして、図16に示すよ うに、ステントの内径が拡大する。本発明のこの態様によれ ば、ステントは、尖叉部材86と尖叉受容空洞84との摩擦

向の力が緩和されると、ステント90は、本来の直径まで、 又は本来の直径に近い直径まで自己膨脹するであろう。

ステントが膨脹可能、すなわち、歪んだいかなる形状をも 実質的に維持する場合、ステントは、それが本来維持する縮 径形状に巻くことができ、その後、その内部表面に膨脹力を 適用することによって、所望の直径まで膨脹させることがで き、膨脹力をゆるめた際に、実質的に拡大した径の形状を保 持するであろう。

図17に特に複式的に示すように、本発明のこの態様によったられる生体吸収性シート92は、790を通れる血性体ののでは、ステントのののでは、ステントのののでは、ステントののののでは、ステントのののでは、ステントのののでは、ステントのののでは、ステントでは、ステントでは、ステントを通してもよく、ステントを通いている。、ステントを通いている。、ステントを通いている。、ステントを通いている。、ステントを通いている。、ステントを通いている。、ステントを通いている。、ステントを通いている。、ステントを通いている。、ステントを通いている。、ステントを通いている。、ステントを通いている。、ステントを通いている。、ステントを通いに、ステントをは

上述したように、本発明により形成されたステントは、好ましくは生体内分解性ポリマー材料で形成される。選択され

る特有のポリマー及びその厚さは、特に、生体分解及び生体 吸収の速度を決定し、生体分解及び生体吸収の間のステント の構造特性は、それゆえ、所望の吸収時間及びステントの特 性にしたがって選択されるべきである。

本発明に係るステントの形成に使用するために適切な材料は、所望の幾何学的構造に織られた場合、少なくとも100mmHg、好ましくは少なくとも200mmHgのつぶれ圧力に耐える十分な強度をステントにもたらすようなものである。適切な材料は、毒性反応を起こさず、又はステント位置で存在する環境レベルにおいて、発癌物質として作用しない。適切な材料は分解し、生理的に受理できる分解生成物の生成をともなって吸収され、強度及び質量の損失は、特有の生体環境及び臨床作用条件に適切である。

本発明の好ましい態様によれば、ステントは、ポリーLーラクチドで形成される。他の好ましいステント形成材料は、 β ーヒドロキシ酪酸のホモポリマー及び他のヒドロキシ脂肪酸をともなうその共重合体と同様に、DL-ラクチド、D-ラクチド、又はグルコライドをともなうL-ラクチドの共重合体を含む。nが好ましくは $5\sim13$ のHO(CH_2)。 CO_2 Hの ω ーヒドロキシ酸のポリマー、及びxが好ましくは $4\sim16$ である HO_2 C-(CH_2)、 $-CO_2$ H、yが好ましくは $2\sim18$ であるHO-(CH_2)、-OHの脂肪族二塩基酸及びジオールのポリマーもまた、加水分解速度を変えることによって特徴付けられるステントをつくるために使用することができる。

に好ましい材料である。ポリラクチドのようなポリエステル の加水分解は、酸及び塩基によって触媒作用を受ける。血液 のpH(7.3~7.4)は、加水分解に触媒作用を及ぼす のに十分でない。しかしながら、ポリマーの内部で生じる加 水分解は、ゆっくりと拡散して分解を自動的に促進する触媒 として作用する酸性分解物 (乳酸及びそのオリゴマー)を生 じるであろう。望ましい場合には、ポリマープロセスの間に、 クエン酸、フマル酸、又は比較的非毒性のその他の酸のよう な賦形剤を加えることによって、分解速度をさらに速めるこ とができる。酸の添加は、好ましくは、埋め込みに先立って、 ポリマーの分解を最小にするためのポリマープロセスの間の 最終加熱後に行なう。例えば、フマル酸は、乾式紡糸に先立 って、ポリーレーラクチドの溶液(例えば、塩化メチレン溶 液)中に混合することができる。溶媒は、例えば、暖気中で 容易に蒸発させることができ、繊維はステントの形に織られ て成形される。ポリマー中へのフマル酸の添加量は、0.1 ~1. 0%が好ましい。酸賦形剤を伴うステントの貯蔵寿命 は、それらを乾燥させして保ち、高温を避けることによって、 延ばすことができる。

7 照射に曝すことは、結果として生じる、ステントの分解 を促進する酸基の形成をともなう鎖の切断を引き起こすため にもまた、使用することができる。線量が高くなると、ステ ントはより早く分解するであろう。

ステントの分解及び吸収を促進するために使用することが できるその他の添加物は、それ自体は酸性ではないが、加水 n が好ましくは6~13の-NH-(CH_2)。-CO-、及びxが好ましくは6~12であって、yが好ましくは4~12であるNH-(CH_2) $_1$ -NH-CO-(CH_2) $_1$ -CO-のポリイミドもまた、特に、ポリーL-ラクチドで活性化されたものより遅い分解が有利な場合に使用することができる。

n が好ましくは $2\sim8$ の H O $_2$ C - C $_6$ H_4 - O - (C H $_2$) 。 O C $_6$ H_4 - C O $_2$ H の二塩基酸からの無水物ポリマーは、ある範囲のヤング率と吸収速度を与え、例えば、炭素数約 1 2 までの α - ω - 脂肪族二塩基酸とこれらの共重合体は、ある種の環境下で有利な、速められた生体吸収速度を有するステントを与えるために使用されることができる。

上に示したように、ポリラクチドは、ステント形成のため

分解してポリマーよりも急速に酸を生じる物質である。例は、 ラウリン酸又はditert. プチルフマレートのような酸 のtert. プチルエステルである。そのような添加剤は、 暖かく湿った酸性環境中で生体内分解を開始させるために分 解され、さらに分解を促進する触媒が発生する。

生体内ポリマーの分解を促進する添加物の設計に使用される同様の原理は、また、分解を促進するラクチドとともに使用するためののコモノマーをつくるために使用することができる。例えば、酒石酸の低分子量ポリマーは、エチルオルトアセテートとを蒸発させることによってつくることができる。2、3のオルトエステル単位を含むこの低分子量ポリエステルは、ラクチドの中に組み込まれ、重合条件に供されて、カルボキシル酸を生じる加水分解可能な基をともなうラクチドの中に組み込まれ、重合条件に供されて、カルボキシル酸を生じる加水分解可能な基をともなうラクチドと問題を生じる場合にできる。ポリマーが存在するような可能性を有する多数のコモノマーが存在するような可能性を有する多数のコモノマーが存在するような可能性を有する多数のコモノマーが存在すると、そのような可能性を有する多数のコモノマーが存在すると、では異性の反応を引き起こさないもの、及び生体内で使用する場合に、分解及び吸収の所望の再生率を与えるものが好ましい。

加水分解の際に緩衝作用を与えるコモノマー又は添加剤は、より遅い分解材料が必要な場合に、生体内分解を抑制するために使用することができる。例えば、ラクチドと共重合させた少量(約1~5%)のアラニンは、生体内分解を抑制するために使用することができる。その他のアミノ酸は、分解を

抑制するために、共重合を経て組み込まれ、 n が 1 ~ 1 7 、 好ましくは 5 ~ 1 0 の - N H - (C H₂) 。 - C O - のよう なセグメントを与えることができる。

以下に示す、本発明を限定するものではない実施例は、ステント製造プロセスにおける溶融紡糸の使用を説明する。当業者は、溶融紡糸が分子量を低下させることを理解するであろう。すなわち、重合の間に達成された分子量は、ポリマーが溶融した場合、かなり急速に減少する。最終生成物中のより高い分子量は、以下のことを与えるので有利である: i)強度及び靭性を増加させる;ii)変形後の弾性再生を改善する;及び iii)分解及び吸収速度を減少させる。

溶液からの紡糸は、高温(約190℃)溶融押出の代わりに使用することができる。塩化メチレン(b. p. 55℃)は、そのようなプロセスに好ましい溶媒である。溶媒は、i)紡糸口金から下降するプロトファイバーから、暖気で溶媒を蒸発させること(乾式紡糸として当業者に既知である)、又はii)ポリマー溶液を液浴中に噴出させること(湿式紡糸として当業者に既知である)、なお、この液体はポリマーの非溶媒であるが、紡糸溶液中の溶媒、例えばメチルアルコールと混合できる;によって紡糸プロセスの間に除去することができる。

本発明のステントは、その中に組み込まれた、又はその上に被覆された、平滑筋細胞抑制剤(例えば、成長因子抑制剤、 又は細胞障害剤)、コラーゲン抑制剤、血管拡張剤(例えば、 プロスタグランジン又はその類似物)、又は抗血小板物質及

には、溶媒の拡散は、かなりゆっくり起こるが;拡散は、例 えば溶媒を冷却することによって遅くすることができる。こ のようにして、フィラメントのコアは、溶媒に供している間 に影響されない。膨潤した外層を有するフィラメントは、そ の後、フィラメントがつくられているポリマーに対して"非 溶媒。である試薬に浸漬され、その試薬は、膨潤溶媒により 溶液を形成する。この試薬は、好ましくは、第1の溶媒より 急速に拡散する。加熱は、膨れた領域への試薬の拡散を促進 するために使用することができ、こうして、ステントフィラ メント上の多孔質外皮の形成をもたらす相分離を引き起こす。 ポリーレーラクチドをポリマーとして使用した場合、膨潤溶 媒としてクロロホルムを、相分離を引き起こす試薬としてメ チルアルコールを使用することができる。細孔形成は、溶媒 として、例えば、オルトエステル(メチル又はエチルオルト 半酸、又はオルト酢酸)、及び塩化メチレン、非溶媒として 水の混合物を用いて、ポリ乳酸/ポリ酪酸ポリマー及び共重 合体中で行なわれる。オルトエステル/水の反応生成物のC EDの変化は、相分離を生じさせると予想され、オルトエス テルの分子量は、溶媒外への低速の拡散を引き起こす。ナイ ロン6/6をポリマーとして使用した場合、膨稠溶媒として 75%水性ギ酸が、相分離試薬として5%水性ギ酸が使用さ れる。その他の適切なポリマー/溶媒/試薬の組合わせもま た、用いることができる。当業者は、特有のポリマーに使用 するべき適切な溶媒/試薬を容易に決定することができる。

び/又は抗血栓物質(例えば、アルピリン、へパリン又は組織プラスミノーゲンアクチベーター)のような1又はそれの上の薬剤を有することができる。(放射線系形の血液流を改善さる、ヒドロゲルのような流線形の血液流を改善さる、ヒドロゲルのような流線形の血液流なるできる。)ができる。)の表するに使用がいてきる。)の表すな質域において連及ができる。例えば、大学では、計画性のあることができるので、優別のでは、大学のような質がある。ステントからの薬剤の少らなができる。又は被覆を通してない、ステント形成ポリマー自体からの遅い拡散が行なわれるように、ステント形成ポリマー自体からの遅い拡散が行なわれるように、ステントを被覆することがでれたよって達成することができる。

好ましい態様においては、ステントの外部("外皮")は、薬剤を収容するためにステントを作製した後に、多孔質につくられる。細孔は、真空及び静水圧(例えば、6,000~20,000psi)を交互に用いて、マトリクスを形成する薬剤/ゲルで満たされてもよい。必要ならば、その後、ステントは、マトリクスがゲルとして硬化することを引き起こす薬剤と接触させることができる。

多孔質の外皮は、ステント、又はそれからステントが形成されるフィラメントを、フィラメントの外層を膨潤させる溶 媒中に没漬することによって形成することができる。理論的

適切なゲル化システムの例は、アルギン酸ナトリウムど中性へパリンとの混合物を含む。これが細孔中に導かれた後、フィラメントは、アルギン酸のゲル化を引き起こす水性塩化カルシウム中に浸漉される。

上述したように、運ばれる薬剤は、ステント中に取り込まれることができる。薬剤が取り込まれる方法は、用いられる紡糸技術(溶融紡糸、乾式紡糸、又は湿式紡糸)に依存する。 (一般的には、Rodgiquiz.参照)

当業者は、紡糸がその融点を越えるポリマーの加熱を含むとき、この方法と関連して使用される薬剤の範囲は、幾分制限されることを理解するであろう。一方、高温において十分に安定で、非反応性の薬剤は、押出しに先立ってポリマーと混合することができる。

乾式紡糸において、ポリマーは溶媒に溶解し、溶液は押出されて、溶媒は暖気によって除去される。溶融紡糸のときと 同様の分析を行なうことができるが、温度は実質的により低 く、取り込まれ得る薬剤の数は増加する。

湿式紡糸においては、ポリマーは溶媒中に溶解し、ポリマーに対する "非溶媒"である第2の液体中に押出されるが、それは、ポリマーに対する溶媒を抽出し、ファイバーを凝集させるであろう。このプロセスについての分析は、2種類の液体の相対的な拡散性について上述した、多孔質外皮の開発についての場合と同様であるが、湿式紡糸は、ファイバーを浴にの全体に細孔を与える。薬剤は、凝集後にファイバーを浴に通して、洗浄することにより取り込まれる。その後、細孔

は、引張り、加熱、又は溶媒に曝すことによって部分的につ ぶれ、それによって、フィラメントをとおして薬剤を閉じ込 める。感熱性薬剤が取り込まれると、そのとき、用いられる その後のプロセスは、高温を避けなければならない。例えば、 熱硬化プロセスは、化学的硬化と取り替えることができる (以下参照)。

その他の方法もまた、本発明のステント中に薬剤を取り込むために使用することができる。 例えば、水への溶解度が小さい粒子は、押出しの前にポリマーに加え、製造化を出させて細孔を発生さととができる。単量はといてもことができる。 が出されることができる。 が出されている。 非常に小さい細孔は、押出し後、必知工程においてもる。 はいって発生させる。 オークを膨肥さって発生されている。 はいて発生されている。 オークをはないできます。 でいれば薬として、薬剤を含む溶液は、静水圧によって、薬剤の外への拡散を制御することができる。

当業者は、上述の記載から、本発明に係るステントは、事実上、全ての薬剤の放出のための手段として使用することができることを理解するであろう。しかしながら、製造プロセス、特に薬剤がステント中に取り込まれるこれらの状況においては、運ばれるべき薬剤の活性が減少したり無効にならないように選択されることを保証するために、注意を払わなければならない。さらに、上で示した紡糸技術を使用するため

実施 例

ステント製造

35,000ダルトンの平均質量を育するポリーL-ラク チドの溶融押出しによって得られた長方形、又は円柱状のモ ノフィラメントを、その長さの600%まで引張り、円柱状 フィラメントについて0.18mmの最終直径を与えた。こ れらのファイバーは、直径3. 17mm、4~8フィートの テフロン製マンドレル上で、8本の端部を用いて編組みプロ セスで編組んだ。(4本のフィラメントは右回りに移動し、 4本のフィラメントは左回りにらせん状に移動し、各フィラ メントは、交差するフィラメントの上又は下を交互に動く) その後、フィラメントは、それぞれの間隔が所望のステント よりわずかに長くなるような間隔で(典型的には、長さり、 $5\sim 2$. 0 cm) 、2 つのワイヤーツイストでマンドレルに しっかりと取り付けられた。2つのワイヤーツイストの間隔 は、アニール中にファイバーが収縮するのを抑制する一方、 アニール後にマンドレルとファイバーとが、単ステント長さ を与えるために、ワイヤーの間で切断することができるよう な間隔である。(アニールの目的は、アニール後に歪んだ場 合、ファイバーが螺旋状に戻らないように、熱硬化させるこ とである。) アニールは、140℃で15分間行なわれた。 (より高い温度(融点未満)は、より短いアニール周期を可 能にし、約110℃のより低い温度は、より長時間でより有 効に作用する。)アニールは空気中で行なわれるが、窒素の ような不活性雰囲気、又は真空アニールは、幾分高い分子量

に、ステント形成の硬化工程の温度もまた、考慮しなければならない。アニールにかわるものとして、110~140℃の範囲内の温度まで加熱することが含まれ、化学的硬化を使用することができる。とりわけ、ステントは、蒸気、又は貧溶媒、若しくは酢酸エチルのような弱い膨潤試薬の溶液、その後、溶媒/試薬を除去するために空気、又は真空乾燥に曝すことができる。

特に熱的失活性の薬剤(例えば、プロテイン、組織プラスミノーゲン活性剤を含む)は、好ましくは、上述したようなステントに形成された多孔質外皮内に取り込まれる。そのような薬剤の場合のステントの殺菌は、7 照射を用いて行なわれる。

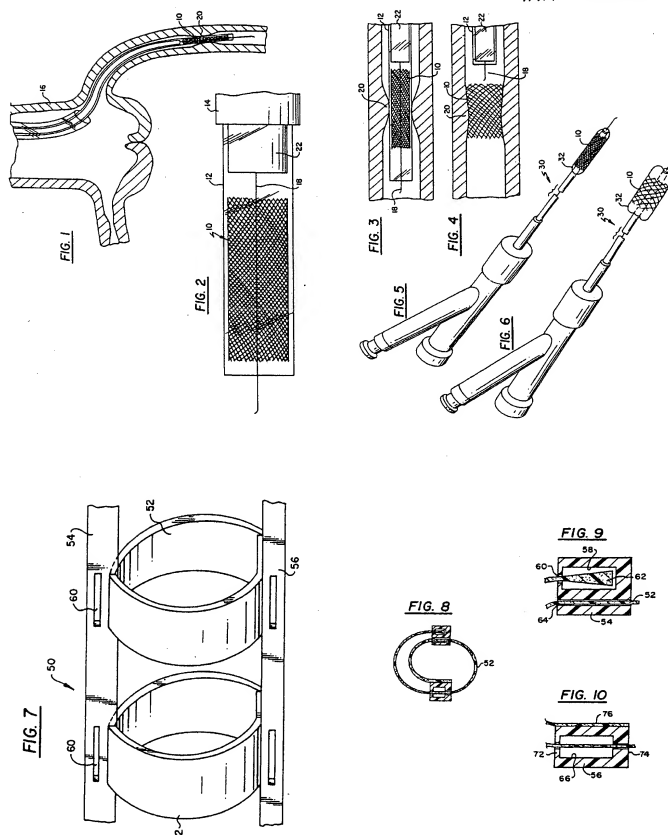
当業者は、ステント内に取り込まれた、又はその上に被覆 された薬剤の量が、求められる治療に依存することを確認す るであろう。そのような決定は、過度の実験なしに行なうこ とができる。

以下の制限のない実施例を読むことから、当業者は、分子 量、大きさ、引張り比、温度、及び溶媒の変更は、実質的に 生成ステントを変えることなく、全て可能であることを理解 するであろう。

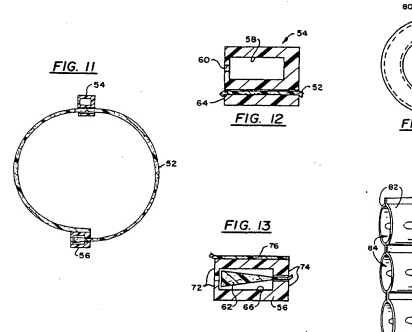
の製品をもたらす。

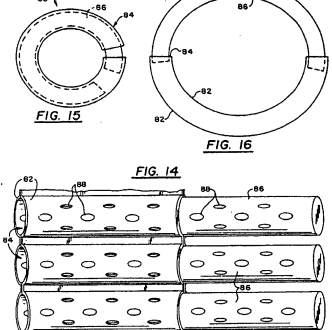
部分的に形成されたステントのフィラメントは、所望の端部の交点において、クロロホルムのような揮発性溶媒中のポリーレーラクチドの溶液の小滴で互いに接着され、それによって最終長さを決定し、マンドレルから取り除かれる。溶媒が実質的に蒸発したとき、ステントを切り取って、接合箇所は、両端部を溶融させて、滑らかにする熱したワイヤーの近くに至らせた。

本発明は、最も実際的で好ましい態様と考察される点に関して説明されたが、本発明は開示された態様に制限されず、反対に、クレームの範囲内に含まれる種々の変更や同等の装置に及ぶものであることを理解すべきである。例えば、予め形成されたステントは、正確な円筒である必要はないが、ステントの長さに沿って変化する断面を有してもよい。さらに、熱的アニールの代わりに、溶媒硬化を用いることがきる。溶媒硬化は、薬剤がステント中に取り込まれる場合に、特にすファロピウス管のような、冠動脈以外の身体経路に有利に使用されることができ、そのような他の用途及び形状は、クレームによってのみ制限される。



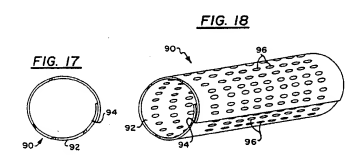
特表平5-509008 (11)





要約書

血管のような身体経路の狭窄部位に設置するための生体吸収性ステント(10,50,80,90)であって、このステントは、鼓動の連続的な応力に曝される間の、動脈瘤形成のような長期的な埋め込みの不都合を避けるために、例えば血管のような狭窄部位までの、安全の収性材を入のために柔軟である。ステントは、安孔質又はその組織内部成長及び内包を促進する。ステントは、日、週、又は月の所望の期間内で、内包及び生体内分解、又は生体吸収され、それによって、溶解した物質の審栓形成の可能性、又はその他の危険性を最小限にし、長期にわたる埋め込みの不都合を避ける。



康 縣 調 査 報 告

TIDE OF BUSINESS WARREN	International Assistance the PC	/US91/03454
Property Barrell In Section 1975 and Section 1975	Acetes propert sooly, marries set t	
. A61H 29/02	and Collected and a C	
ACIND		
Moreon Daywood	unite Asserbed !	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Citization a turbui	
606/108, 198, 191, 151, 15 128/898	53-156	
Documentation Board had attent to to the Estern shot quan Documents	han Minimum Dacumentpape are inclused in the Fields Bearchay t	
Cristian of Decument, to each increasion, where appr	correte, of the retreent sassages ()	Reterant to Clear No 1
entire document	7 Apr:11 1987	1-4,6-27
A, 5,019,090 (Pinchuk) 28 entire document	Hey 1991	1-4,6-27
A, 4,740,207 (Kreamir) 26 entire document	April 1988	1-4,6-27
A, 5,007,926 (Derbyshire)	16 April 1991	1-4,6-27
prints of child decuments (*)	*T" later decement publishes of	No the international Ring of
defining the gamping state of the est office is not it to be of particular represent runned but published or or other the improvious		
	An account to boarded to-	or count to compared
reference to an oral distribution, yea, sub-bloom or Me	monty, such combination be in the pri.	
T1010 pr Completed of the International Search !		
1991	04 SEP 195	
	** Note: The content of the part age of the pa	A COMPANIENT VERNELLE CONTRACTOR

第1頁の続き

State of a value		
優先権主張		58,708
@発 明 者	クラーク、ハワード・ジー、	アメリカ合衆国、ノース・カロライナ州 27705、ドウルハム、ボ
5,5	ザ・サード	ツクス 76ピー、ルート 1
⑫発 明 者	ウオーカー、ウイリアム・エフ	アメリカ合衆国、ニユーヨーク州 14469、ホルコム、エデイ・ロ
		− F 7507
勿出 願人	クラーク、ハワード・ジー、	アメリカ合衆国、ノース・カロライナ州 27705、ドウルハム、ボ
	ザ・サード	ツクス 76ピー、ルート 1
の出願人	ウオーカー、ウイリアム・エフ	アメリカ合衆国、ニユーヨーク州 14469、ホルコム、エデイ・ロ
		− F 7507